



KOREAN PATENT ABSTRACTS

(11)Publication number: 1020020057470 A
(43)Date of publication of application: 11.07.2002

(21)Application number: 1020010000513
(22)Date of filing: 05.01.2001

(71)Applicant: CJ CORP.
(72)Inventor:
HAN, JONG GWON
JANG, JAE YEONG
KIM, JEONG HWAN
KWAK, YEONG HYEON
LEE, GWANG HO
LEE, JAE HEUNG
LEE, JIN HO
OH, YUN SEOK
PARK, JANG HUI
SIM, JAE IK

(51)Int. Cl

C12N 1/20

(54) CORYNEBACTERIUM AMMONIAGENES NV4-82-9 PRODUCING 5'-XANTHYLIC ACID IN HIGHER YIELD AND PRODUCTION METHOD OF 5'-XANTHYLIC ACID BY USING THE SAME

(57) Abstract:

PURPOSE: Provided are a microorganism, Corynebacterium ammoniagenes NV4-82-9, producing 5'-xanthyllic acid in higher yield and having Norvaline resistance, and a production method of 5'-xanthyllic acid by using the same.

CONSTITUTION: Corynebacterium ammoniagenes NV4-82-9(KFCC-11248) produces 5'-xanthyllic acid(XMP) and shows Norvaline resistance.Particularly, It is characterized by growing in the presence of an infinitesimal quantity of or 6g/l of Norvaline. 5'-xanthyllic acid is produced by the steps of: firstly shacking culturing Corynebacterium ammoniagenes NV4-82-9(KFCC-11248) in a seed culture medium at 30 deg.C, pH 7.3 with 180 rpm for 24 hours; secondary shacking culturing the firstly cultured Corynebacterium ammoniagenes NV4-82-9(KFCC-11248) in a seed culture medium at 31 deg.C, pH 7.3 with 900 rpm for 24 hours to activate it; and shacking culturing the secondary cultured Corynebacterium ammoniagenes NV4-82-9(KFCC-11248) at 33 deg.C with 400 rpm for 90 hours in a fermentation medium, wherein if the content of sugar remaining in the culture solution is 1% or less, glucose can be added in the amount to reach total sugar content of 30%.

COPYRIGHT KIPO 2003

Legal Status

Date of final disposal of an application (20030731)

Patent registration number (1004023200000)

Date of registration (20031007)

(19) 대한민국특허청(KR)
(12) 공개특허공보(A)

(51) Int. Cl. 7
C12N 1/20

(11) 공개번호 특2002-0057470
(43) 공개일자 2002년07월11일

(21) 출원번호 10 - 2001 - 0000513
(22) 출원일자 2001년01월05일

(71) 출원인
제일제당주식회사
손 경식
서울특별시 중구 남대문로5가 500번지

(72) 발명자
심재익
경기도이천시중포동190 - 2선경아파트205 - 1604
이광호
경기도안양시동안구호계2동931삼성아파트104 - 407
한종권
경기도용인시수지읍풍덕천리신창마을상록아파트703 - 2003
이진호
경기도용인시수지읍풍덕천리700 - 1현대아파트104 - 1504
김정환
서울특별시송파구가락2동192극동아파트2 - 303
오윤석
경기도용인시수지읍풍덕천리703동보아파트105 - 205
박장희
서울특별시강서구가양동146 - 5
장재영
서울특별시강서구가양동146 - 5
곽영현
경기도이천시마장면덕평리산522 - 1
이재홍
서울특별시영등포구여의도동40 - 4화랑아파트3 - 102

(74) 대리인
최학현
황주명

심사청구 : 있음

(54) 5' - 크산틸산을 고수율로 생산하는 미생물 코리네박테리움암모니아케네스 엔브이4 - 82 - 9 및 그를 이용한 5' - 크산틸산생산방법

요약

본 발명은 5'-크산틸산(5'-Xanthyllic acid, XMP)을 생산하는 코리네박테리움 암모니아게네스(Corynebacterium ammoniagenes) KFCC - 10743을 친주로 자외선 조사, N-메틸-N'-니트로-N-나이트로소구아닌(NTG) 등의 변이 유발제를 통상적인 방법에 따라 처리하여 친주의 형질을 변형시켜 5'-크산틸산의 생합성에 영향을 주는 발린(valine)에 대한 유사체(analoge)인 노르발린(norvaline) 내성을 선별하여 그 결과 5'-크산틸산을 고수율, 고농도로 배양액 중에 직접 축적시키는 미생물 및 그를 이용한 5'-크산틸산 생산방법에 관한 것이다.

색인어

코리네박테리움 암모니아게네스, 노르발린

명세서

발명의 상세한 설명

발명의 목적

발명이 속하는 기술 및 그 분야의 종래기술

본 발명은 5'-크산틸산(5'-xanthyllic acid, XMP)을 생산하는 미생물 및 그를 이용한 5'-크산틸산 생산방법에 관한 것으로, 보다 상세하게는 코리네박테리움 암모니아게네스(Corynebacterium ammoniagenes) KFCC - 10743 변이주로서 노르발린(Norvaline)에 대한 내성을 가지는 특수한 미생물로서 기존 균주에 비해 5'-크산틸산의 생산능이 향상된 미생물 및 그를 이용한 5'-크산틸산 생산방법에 관한 것이다.

5'-크산틸산은 퓨린 뉴클레오파이드(Purine nucleotide) 생합성 대사계의 중간 생성물로 5'-구아닐산(GMP)의 제조 원료로서 중요한 물질이다. 정미성이 강하고 상품적 가치가 높은 5'-구아닐산의 제조방법으로서 현재 널리 이용되고 있는 방법은 미생물 발효법으로서, 5'-크산틸산을 생산하고 이를 효소적으로 5'-구아닐산으로 전환시키는 과정이 가장 경제적이어서 5'-구아닐산의 수요만큼 5'-크산틸산도 필요하다. 종래 5'-크산틸산의 제조방법에는 화학합성법, 또는 효모중의 리보핵산을 분해하여 제조된 5'-구아닐산을 탈아미노화하는 제조법, 그리고 발효법으로는 발효배지내 전 구물질로 크산틴(Xanthine)을 첨가하는 방법과 미생물 변이주에 의한 제조법, 항생물질 첨가에 의한 제조법(일본특허 소42-1477, 소44-20390) 및 계면활성제 첨가에 의한 제조법(일본특허 소42-3825, 소42-3838) 등이 알려져 있다. 이 중에서도 미생물 변이주에 의한 5'-크산틸산의 직접적인 발효 제조 방법이 공업적으로 유리하므로 본 발명자들은 기존의 코리네박테리움 암모니아게네스(KFCC10743)가 소유하고 있는 형질을 개량하여 크산틸산(XMP)이 최대로 생산될 수 있는 형질을 부여함으로써 크산틸산(XMP)의 생산성이 월등히 증가한 변이주를 개발하였다.

발명이 이루고자 하는 기술적 과제

본 발명자들은 코리네박테리움 암모니아게네스(Corynebacterium ammoniagenes) KFCC - 10743의 5'-크산틸산 생성능을 증가시킬 목적으로 먼저 여러 가지의 아미노산이 직접발효에 의한 5'-크산틸산을 생산하는데 어떠한 효과를 나타내는지에 대한 실험을 수행하였다.

실험 결과 L-발린, L-글루타민, L-세린 각각 0.1 - 5g/L을 5'-크산틸산 발효배지에 첨가하여 발효실험을 한 경우 5'-크산틸산의 발효농도가 특이적으로 증가함을 확인하였다. 이에 가장 현저한 효과를 보이는 L-발린의 적절한 공급이 5'-크산틸산 생산에 있어서의 매우 중요함을 확인하고, L-발린의 유사체(analogue)로 작용하는 노르발린(norvaline)에 대한 내성을 부여하여, 노르발린에 대한 내성을 가진 균주가 직접발효법에 의해 5'-크산틸산을 기준에 비해서 고농도, 고수율로 생산할 수 있음을 발견하여 본 발명을 완성하였다.

• 발명의 구성 및 작용

• 다음에서 본 발명의 미생물 분리 및 획득방법을 좀더 구체적으로 설명한다.

본 발명의 미생물 NV4 - 82 - 9는 코리네박테리움 암모니아케네스 (*Corynebacterium ammoniagenes*) KFCC - 1074 3를 친주로하여 자외선조사, N - 메틸 - N⁺ - 니트로 - N - 니트로소구아닌 (NTG) 등의 변이유발제로 통상적인 방법에 따라 처리한 후, 노르발린이 농도별로 첨가된 (주 3) 배지에서 생육할 수 있는 변이주들 중에서 선별된 것이다. 이때 실험에 사용된 배지중의 노르발린의 농도는 8g/l까지 사용하였으며, 노르발린 농도 4g/l에서 생육하는 5' - 크산틸산 농도가 향상된 균주를 선별하여, 이 균주를 NV4 - 82 - 9라 명명하여 제 3자에게 일반분양될 수 있도록 서울시 서대문구 흥제동 소재의 한국종균협회에 2000년 12월 21일자로 수탁번호 제 KFCC - 11248호로 기탁하였다.

(주 1) 영양배지: 포도당 20g/l, 펩톤 10g/l, 효모액기스 10g/l, 염화나트륨 2.5g/l, 우레아 3g/l, 아데닌 150mg/l, 구아닌 150mg/l, pH 7.2.

(주 2) 최소배지: 포도당 20g/l, 인산제1칼륨 1g/l, 인산제2칼륨 1g/l, 우레아 2g/l, 황산암모늄 3g/l, 황산마그네슘 1g/l, 염화칼슘 100mg/l, 황산철 20mg/l, 황산망간 10mg/l, 황산아연 10mg/l, 비오틴 30μg/l, 티아민산염 0.1mg/l, 황산구리 0.8mg/l, 아데닌 20mg/l, 구아닌 20mg/l, pH 7.2.

(주 3) 노르발린 첨가배지: (주 2) 최소배지에 노르발린 2 - 8g/l를 첨가한 배지.

본 발명에서 분리한 신규한 변이주 NV4 - 82 - 9의 생화학적 특성은 표 1의 기재와 같으며, 본 발명의 미생물은 4g/l 농도의 노르발린 첨가배지에서도 생육 가능한 균주임을 알 수 있다.

본 발명 미생물의 특성은 다음의 표 1에 기재된 바와 같다.

[표 1]

노르발린에 대한 내성 비교

노르발린 농도(g/l)							
0	0.5	1	2	4	6	8	
KFCC - 10743	+++	+++	++	+	-	-	
NV4 - 82 - 9	+++	+++	+++	+++	++	+	-

(주) +: 생육; -: 생육하지 못함, 30℃에서 5일 배양.

실시예 1

사용 균주: 본 발명의 미생물 NV4 - 82 - 9, KFCC - 10743.

종배지: 포도당 30g/l, 펩톤 15g/l, 효모액기스 15g/l, 염화나트륨 2.5g/l, 우레아 3g/l, 아데닌 150mg/l, 구아닌 150mg/l, pH 7.2.

발효배지

① 본배지: 포도당 60g/l, 황산마그네슘 10g/l, 황산철 20mg/l, 황산아연 10mg/l, 황산망간 10mg/l, 아데닌 30mg/l, 구아닌 30mg/l, 비오틴 100μg/l, 황산구리 1mg/l, 티아민염산염 5mg/l, 염화칼슘 10mg/l, pH 7.2.

② 별살배지: 인산제1칼륨 10g/l, 인산제2칼륨 10g/l, 우레아 7g/l, 황산암모늄 5g/l.

- 발효방법
- 상기 종배지 5ml을 지름 18mm 시험관에 분주하고 일반적인 방법에 따라 가압 살균 후 사용 균주를 접종하고 180r pm으로 30℃에서 18시간 진탕 배양하여 종배양액으로 사용하였다. 발효배지 중 본배지와 별살배지를 각각 상법에 따라 가압 살균하여 미리 가압 살균한 500ml 용량의 진탕용 삼각 플라스크에 29ml과 10ml 씩 분주하고 종배양액 1ml을 식균한 다음 90시간 배양하였다. 회전수는 200rpm, 온도 30℃로 조절하였다. 배양 완료 후 5' - 크산틸산의 배지내 축적량은 기존 균주 KFCC - 10743가 22.1g/l 이며, 본 발명 변이주 NV4 - 82 - 9 균주는 10.4% 향상된 24.3g/l 이었다 (5' - 크산틸산의 축적농도는 5' - 크산틸산 나트륨· 7H₂O로 표시하였다).

실시예 2

사용균주: 실시예 1과 동일.

1차 종배지: 실시예 1의 1차 종배지와 동일.

2차 종배지: 포도당 60g/l, 인산제1칼륨 2g/l, 인산제2칼륨 2g/l, 황산마그네슘 1g/l, 황산철 22mg/l, 황산아연 15mg /l, 황산망간 10mg/l, 황산구리 1mg/l, 염화칼슘 100mg/l, 비오틴 150ug/l, 아데닌 150mg/l, 구아닌 150mg/l, 티아민산염 5mg/l, 소포제 0.6ml/l, pH 7.2.

발효배지: 포도당 151g/l, 인산 32g/l, 수산화칼륨 25g/l, 아데닌 198mg/l, 구아닌 119mg/l, 황산철 60mg/l, 황산아연 42mg/l, 황산망간 15mg/l, 황산구리 2.4mg/l, 알라닌염 22mg/l, NCA 7.5mg/l, 비오틴 0.4mg/l, 황산마그네슘 1.5g/l, 시스틴염 30mg/l, 히스티딘염 30mg/l, 염화칼슘 149mg/l, 티아민염 15mg/l, 소포제 0.7ml/l, CSL 27ml/l, 참치액기스 6g/l, pH 7.3.

1차 종배양: 상기 1차 종배양 배지 50ml을 500ml 진탕용 삼각 플라스크에 분주하고 121℃에서 20분간 가압 살균하여 냉각한 후 사용균주를 접종하고 30℃에서 180rpm으로 24시간 진탕 배양하였다.

2차 종배양: 2차 종배지를 5리터 용량의 실험용 발효조에 2리터씩 분주하고 121℃에서 10분간 가압 살균한 후 냉각하여 1차 종배양액의 배양완료액 50ml을 접종한 후 공기를 0.5vvm으로 공급하면서 900rpm, 31℃에서 24시간 배양하였다. 배양 중 pH는 암모니아수로 7.3로 조절하였다.

발효방법

상기 발효배지를 30리터 용량의 실험용 발효조에 8리터씩 분주하고 121℃에서 20분간 가압살균한 뒤 냉각하여 2차 종배양액을 1.5리터씩 접종한 후 공기를 1vvm으로 공급하면서 400rpm, 33℃에서 배양하되 배양중 잔존 당농도가 1% 이하가 되면 살균된 포도당을 공급하여 발효배지에 첨가된 총당의 합계가 30%로 조절하였다. 배양 중 pH는 암모니아수로 7.3로 조절하여 90시간 배양하였다. 배양완료 후 5' - 크산틸산의 배지내 축적량은 종래균주 KFCC - 10743 균주는 121g/l이고 본 발명의 변이주 NV4 - 82 - 9는 종래균주에 비해 약 12.5% 향상된 136g/l 이었다(5' - 크산틸산의 축적농도는 5' - 크산틸산 나트륨· 7H₂O로 표시하였다).

발명의 효과

본 발명은 5' - 크산틸산(5' - xanthyllic acid, XMP)을 생산하는 미생물 및 그를 이용한 5' - 크산틸산 생산방법에 관한 것이다. 보다 상세하게는 코리네박테리움 암모니아게네스 (*Corynebacterium ammoniagenes*) KFCC - 10743 변이주로서 노르발린(Norvaline)에 대한 내성을 가지는 특수한 미생물로서 기존 균주에 비해 5' - 크산틸산의 생산능이 향상된 미생물 및 그를 이용한 5' - 크산틸산 생산방법에 관한 것으로, 기존의 코리네박테리움 암모니아게네스 KFCC - 10743이 소유하고 있는 형질을 개량하여 크산틸산(XMP)이 최대로 생산될 수 있는 형질을 부여함으로써 크산틸산(XMP)의 생산성이 월등히 증가한 변이주를 개발하였다.

- (57) 청구의 범위

- 청구항 1.

5' - 크산틸산(XMP)을 생산하고, 노르발린에 내성을 갖는 코리네박테리움 암모니아케네스 변이주 NV4 - 82 - 9(KFCC - 11248).

청구항 2.

제 1항에 있어서, 극미량 내지 6g/l의 노르발린 존재하에서 생육가능한 것을 특징으로 하는 코리네박테리움 암모니아케네스 변이주 NV4 - 82 - 9(KFCC - 11248).

청구항 3.

제 1항에 따른 미생물 코리네박테리움 암모니아케네스 변이주 NV4 - 82 - 9(FCC - 11248)를 1차 종배지에서 30°C, 1 80rpm, pH 7.3에서 24시간 진탕배양한 후, 2차 종배지에서 31°C, 900rpm, pH 7.3에서 24시간 진탕배양하여 활성화 시킨 후, 발효배지에서 33°C, 400rpm에서 90시간동안 진탕배양하면서, 배양액내 잔존 당농도가 1%이하이면 포도당이 첨가된 추가당을 배양액내 총당합량이 30%가 되도록 첨가하여 배양하는 것을 특징으로 하는 5' - 크산틸산의 생산 방법.